特許協力条約

## 発信人 日本国特許庁(国際予備審査機関)

出願人代理人 河宮 治	様		16.4.14 ###		
あて名		PCT見解書			
〒 540-0001 大阪府大阪市中央区城見1丁目3番7号 IMPビル 青山特許事務所		(法第13条) 〔PCT規則66〕			
		発送日 (日.月.年)	13. 4. 2004		
出願人又は代理人 の書類記号 663954		応答期間	上記発送日から 2 月 <del>/日</del> 以内		
1 —	国際出願日 日.月.年) 05.	09.2003	優先日 (日.月.年) 06.09.2002		
国際特許分類 (IPC) Int.Cl. <sup>7</sup> A61K31/4409, C07D213/89, A61K31/3324, A61P35/00					
出願人 (氏名又は名称) 日本新薬株式会社					
これは、この国際予備審査機関が作成した 1 回目の見解書である。   この見解書は、次の内容を含む。					
ことに注意されたい。 どのように? 法第13条(PCT規則66.3)の規定に従い、答弁書及び必要な場合には、補正書を提出する。補正書の 様式及び言語については、法施行規則第62条(PCT規則66.8及び66.9)を参照すること。					

名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4 P	9164
日本国特許庁(IPEA/JP)	齋藤 恵	·	
郵便番号100-8915			
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101 内	線 3	490

の非公式の連絡については、PCT規則66.6を参照すること。

応答がないときは、国際予備審査報告は、この見解書に基づき作成される。

国際予備審査報告作成の最終期限は、PCT規則69.2の規定により

補正書を提出する追加の機会については、法施行規則第61条の2(PCT規則66.4)を参照すること。 補正書及び/又は答弁書の審査官による考慮については、PCT規則66.4の2を参照すること。審査官と

なお

06.01.2005 である。



## 国際出願番号 PCT/JP03/11338

I.		見解の基礎					
1.			下記の出願書類に基 色替え用紙は、この				の規定に基づく命令に応答するた
	X	出願時の国際	計出願書類				
		明細書 明細書 明細書	第 第 第	ペー ペー ペー	·ジ、 ·ジ、 ·ジ、	出願時に提出されたもの国際予備審査の請求書	の と共に提出されたもの _ 付の書簡と共に提出されたもの
		請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第 第 第 第	項、 項、 項、 項、		出願時に提出されたもの PCT19条の規定に 国際予備審査の請求書	基づき補正されたもの
		図面 図面	第 第 第	~- ~-	·ジ/図、 ·ジ/図、 ·ジ/図、	国際予備審査の請求書	と共に提出されたもの - 付の書簡と共に提出されたもの -
		明細書の配列	表の部分 第   表の部分 第   表の部分 第	~	ジ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書	
2.	Ł	-記の出願書類	の言語は、下記に	示す場合を除くに	まか、こ <i>0</i>	)国際出願の言語である。	
	Ŧ	-記の書類は、	下記の言語である		_ 語である	) <sub>o</sub>	
		PCT規則	のために提出された 則48.3(b)にいう国 審査のために提出さ	際公開の言語		翻訳文の言語 は55.3にいう翻訳文の言	音語
3.	_	の国際出願は	:、ヌクレオチド又	はアミノ酸配列を	と含んでお	3り、次の配列表に基づ	き見解書を作成した。
٠.		この国際は 出願後に、 出願後に、 出願後にも 書の提出が	この国際予備審査 是出した書面による ぶあった る配列表に記載した	ルた磁気ディスク 至(または調査): 至(または調査): 。配列表が出願時	機関に提 機関に提 における	出された書面による配列 出された磁気ディスクに 国際出願の開示の範囲を	
4.	· 補 □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	明細書 請求の範囲	記の書類が削除され 第 図面の第	~~~	ジ ページ	·/⊠	
5.		この見解書はその補正がさ	、補充棚に示した。 れなかったものと	ように、補正が出 して作成した。(	一 対願時にお PCT規!	ける開示の範囲を越えて 則70.2(c))	てされたものと認められるので、



III. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解の不作成	
   1. 次に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由に   審査しない。	より
国際出願全体	
X	
· 理由:	
区 この国際出願又は請求の範囲 13-19 は、国際予備審査をすることを要した 次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。 国際予備審査をすることを要しない国際出願の対象としてPCT規則67.1(iv に規定された治療による人体の処置方法に該当する。	
明細書、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又は請求の範囲 記載が、不明確であるため、見解を示すことができない(具体的に記載すること)。	_ の
全部の請求の範囲又は請求の範囲 裏付けを欠くため、見解を示すことができない。	子な
X 請求の範囲 13-19   について、国際調査報告が作成されていない。	
2. ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が実施細則の附属書C(塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためガイドライン)に定める基準を満たしていないので、見解書を作成することができない。	うの
■ 書面による配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。	
■ 磁気ディスクによる配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。	



国際出願番号 PCT/JP03/11338

V. 新規性 る文献	生、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第1: 状及び説明	3条(PCT規則66.2(a)(ii)に定める見解、それを裏付
1. 見解		
新規性	(N) 請求の範囲 請求の範囲	
進歩性	(IS) 請求の範囲 請求の範囲	·
産業上の	O利用可能性 (IA) 請求の範囲 請求の範囲	

## 2. 文献及び説明

国際調査報告には、以下の文献が示されている。

文献 1 / WO 95/27699 A1

文献 2 / Goodman and Gilman's THE PHARMACOLOGICAL BASIS OF THERAPEUTICS. -9th ed., 1996, p. 1225-1232, 1269-1271 文献 3 / JP 2001-261649 A

文献1、3には、請求の範囲1に記載の一般式(I)に包含される化合物が、悪性腫瘍の治療剤として記載されている。

文献 2 には、癌の治療において、複数の化学療法剤を組み合わせて用いたり、放射線療法と化学療法を組み合わせることが記載されている。

請求の範囲1-6、8、10-12に記載された医薬は、文献1および3に記載された医薬と有効成分および治療対象疾患が同一であるから、両者は医薬の発明としては同一である。したがって、これら請求の範囲に記載された発明は、PCT第33条(2)に規定する新規性および進歩性を否定される。

一方、国際調査報告に示された文献には、請求の範囲7、9のように、式(I)で表される化合物と他の有効成分を含有する医薬組成物やキットは記載されていないから、PCT第33条(2)に規定する新規性を有している。

しかし、文献 2 に記載されているように、悪性腫瘍の化学療法において、複数の化学療法剤を組み合わせて投与することにより、治療効果を高める方法はすでに知られている。したがって、請求の範囲 7、 9 に記載された医薬組成物等のように、単に他の抗腫瘍薬と組み合わせて配合・キット化する程度のことは、当業者に自明である。

したがって、請求の範囲7、9に記載された医薬組成物、キットは、 PCT第33条(3)に規定する進歩性を有していない。